Expression of gag proteins from retroviruses in eucaryotic cells.

Patent Number: EP0345242

Publication date: 1989-12-06

Inventor(s): JACOBS ERIC; GHEYSEN DIRK
Applicant(s): SMITHKLINE BIOLOG (BE)

Requested Patent: EP0345242, A3

Application Number: EP19890870082 19890602

Priority Number(s): US19880202271 19880603 IPC Classification: A61K39/21; C12N1/18; C12N5/00; C12N7/00; C12N15/00; G01N33/569

EC Classification: C07K14/16B, C12N15/85

Equivalents: AP129, AU3725689, AU4320689, AU627465, NZ229297, PT90731.

WO9100904, ZA8904137

Cited Documents: EP0230222: GB2181435

This invention is a recombinant DNA molecule for expression of HIV-1 gag precursor protein in autaquotic cells which comprises the HIV-1 gag coding region and regulatory regions within allow for expression of the gag DNA when said DNA is used to transform eutrapolic host cells. Also described are methods for producing HIV-1 gag protein, method for producing HIV-1 gag protein endors for producing HIV-1 gag protein produced by host cells transformed with the recombinant DNA described in the instant socilitation.

Abstract

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(1) Numéro de publication:

0 345 242 Α2

and the second second

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- 2) Numéro de dépôt: 89870062.8
- (2) Dete de dépôt: 02.06.89

@ mt at C 12 N 15/00 C 12 N 7/00, C 12 N 5/00, C 12 N 1/18, A 61 K 39/21. G 01 N 33/569

- (A) Priorità: 03.06.88 US 202271
- Dete de publication de la demanda: 06.12.89 Bulletin 80/49
- (A) Elete contractante désignée: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- (h) Demandeur: SMITHKLINE BIOLOGICALS B.A. Ruse de Tillecul, 13 8-1329 Georal Risensert (BE)
- Inventeur: Gheyeen, Dirk Daloensdelle, 48 B-1900 Overline (BE)
- Mandataire: Tesset, Gérard Smithkine Biologicale s.a., Rue de l'institut 89 B-1330 Rixensart (BE)

Revendications pour les Etats contractants sulvants: ES + GR.

- Expression de protéines geg de rétrovirus dans les cellules eucuryotes.
- La protéine précurseur gag de nétrovirus est exprimée dans des cellules eucaryotes par techniques d'ADN recombi
 ...
- nent et employée pour induire une immunoprotection chez les humeins présentant un risque d'exposition à HIV et pour diagnostiquer une exposition.

Description

10

Domaine de l'Invention

Cette invention est relative à l'expression des protéines dans les cellules aucaryotes. Elle concerne plus particulièrement l'expression de la protéine précurseur gag du virus de l'immunodéficience.

Arrière-plan de l'Invention

Las rétrovirus, c'est-à-dire los virus de la famille des Retrovididas, sont une grende famille de virus localhédraux anveloppés d'emèrce 150 nn présentant une nuclécospoide et dont le métiriel pénétique et L'ARN. La famille comprend les oncodrus comme les virus du acroome et de la lieucémia, les virus de l'immunodétiques et lies inchiéus.

Le viux de la difficience immunibile humaine (991), Fagent édidocique du predome de la difficience immunibiler acquires (ESA) et de describres qui y aux deparentes, ent un membre de la familie de Récovidée. Il exide différent locitat de RY parai socque la virux 1-projectropique humain de type il (RTIL-VII), se let on la hypothoropique de la hypothoropique accessor acces

La caractérisetion motiocalaira du glanome de INV a deimentré que le virue poseède le même organisetion pagoi-inny dobtie que d'autres rétrovirus. De plus, il consient eu moins 5 gênes qui no se ratrouvent pas dans d'autres rétrovires autre plus, il consient eu moins 5 gênes qui no se ratrouvent pas dans d'autres rétrovires autre plus, 30 crit et IL a rigion gey encode au moins 3 protières entroutreises ("Cord"), 177, p64 et p16 qui sont générales per l'autre d'une protières de la VIII. La protabas de HIVI. La protabas de HIVI.

provision for ray, as processor and encourse par is years pox.

Des reports filtones continued qual des anticopes aux procédenes gas de HIV, p17, p24 et p18 sont présents

aux parties de l'aux parties de l'aux parties de l'aux parties d'Amérique et en Europe et que les articopes

présent replaiement apois infoction. La présence de ces anticope décine aut for et il resurs que

présent concesses vers le force de l'aux présence de ces anticope décine aut for et il resurs que

présent de l'aux parties de l'aux part

The profiles on progressor was a claudisation submembranaire (Gelderbiom et al, Virology 198:177 (1887) set La profiles opp p77 avec as localization submembranaire (Gelderbiom et al, Virology 198:177 (1887) set profiles profiles pour profile dessi de bringament de conformation inspiculate done la processor de et al desembranaire profiles pr

Major de gros efforts de recherche dans le domaine du SIDA, on continue à avoir bacoin de réactits de claganosts qui pouvent étre utilisée pour contrible la progression de la misside et répons que pavent du peuvent du une infection primaire, side que vie une immunisation et d'agents qui peuvent prévenir ou emplicher une infection econolida tels que pur une transmission de cellus à double ou par infection du virtui Bird.

Résumé de l'Invention

- Un aspect de cette invention est une molécule d'ADN recombinant pour l'expression de la protéine précurseur pay dans des callules aucanyotes qui comprend une alquerce codant liée de manière opératoire à une trègien de régistrolle qui fonctionne dans la cellule hête.
- Des aspects volsins de cette invention sont des cellules hôtes comprenant la molécule d'ADN recombinant et leurs cultures.
- D'autres aspects de cette invention sont la protéine précurseur gag produite par les celules hôtes de l'invention, y compris une perfoués comprenant la protéine précurseur gag semblable su "core" de HIV. D'autres aspecta encore de cotte invention sont un procédé pour produire la médicale d'ADN recombinant
- et la cellule hôte de l'invention, un procédé pour produire la protéine précurseur gag et les particules de l'invention sinsi que les compositions et méthodes qui ély statchent.

 Cas aspects de l'invention et d'autres enoure sont amplement décrits dans la description et les Exemples
- cos sepects de l'invertion et d'autres encore sont amplement décrits dans la description et les Exemple qui suivent.

Description Détailée de l'invention

Il a maintenant été trouvé que le protéine précursour rétrovérale gag peut être exprimée dans des cellules eucaryotes recombinantes et qu'une telle expression peut résulter en une production de l'entièreité de la protéine précurseur gag saine l'usage de séquinces d'ADIN pot de sans l'usage de séquiences s'non traduteu.

Comme exemples de telles cellaties l'y sies collaties d'avançoise intérioure telles que les cellules de lovurs, de moisteures et d'antinaux, y compris les cellules d'Areactes telles que les cellules de Drosophies ou delle cellules de l'antinaux y compris les cellules d'Areactes telles que les cellules de Drosophies ou de Lépidomètres; les lignées cellulaires de mammiltères; les cellules primitires de mammiltères et les Insectes et antineux transcolleures.

Il a également été trouvé, de mantère inattendus, que le protêtne précurseur gag peut former des particules qui ressemblent, en grandeur et autres caractéristiques physiques et en anticénicité, aux particules care authentiques formées à la surface des cellules humaines infectées. Durant un cycle d'infection rétrovirale neturalle, il apparaît que la protéine précurseur gag, connue comme p55 dans le cas de HIV, est tout d'ebord assemblée en particules immatures comprenant de manière prépondérante le protéins gag dans son entièreté. Ces particules gag peuvent être désignées comme pré-particules de "core" ou comme particules de noyau non metures. Pendant la moturation virsie, le précurseur est divé en protéines ecusuritaires connues. dans le cas de HfV, comme p17, p24 et p16. Ces particules gag, maintenant constituées en majeure partie de p17, p24 et p16, peuvent être mentionnées comme particules de "core" ou particules matures de "core". Pendant le meturation virale également, apparemment pendant le processus de bourgeonnement, la membrene virsie se forme autour des particules du "pré-core" ou du "core". Comme le montrent les Exemples ci-après, la précurseur gag de HIV exprimé dans des cellules recombinantes de Lépidoptères en utilisant un système d'expression Baculovirus forme en majeure partie des agrégats ou des paquets sous forme de particules qui ont des propriétés physiques et biologiques et des dimensions similaires à celles du "core" des particules de HIV formées neturellement à la surface des cellules humaines infectées. Les perticules de l'Invention comprennent de manière prédominante la protéine précurseur gag (plus de 90 % des protéines présentes dans les par tícules. Elles sont reconnues après un bref traitement avec du Triton X100 par des enticorps monoclonsux (MABs) enti-p17, MABs anti-p24 et MABs anti-p16 en plus de leur reconneissance par des anticorps polycionaux anti-gag provenant de sera de patients infectés. Les particules, parcs qu'elles sont préparées par techniques d'ADN recombinant comme décrit loi, sont dépourvues des fonctions virales requiess pour le maturation et la réplication du virus, epécialsment de l'ARN viral et, de préférance, également des fonctions de transcriptase inverse.

Les oblass superyiers recombinaries de l'invention sont construites pour exprimer la problem pircumer page per retrodicción de la celebración de l'activité de l'invention a moisse d'ANN que per retrodicción de la celebración de la protinse producer per el pour la formación de la protinse resumbient de la privación de la protinse producer per el celebración de la protinse resumbient de la protinse del protinse de la protinse de la protinse del protinse del protinse de la protinse del protinse de la protinse del protinse

A titre d'exemple, une région codant pour la protéine précurseur gag de HIV a le séquence suivante :

AS

	1	ATG	GGT	GCG	AGA	GCG	TCA	GTA	TTA	AGC	GGG	GGA	GAL	36
		Met	Gly	Ala	Arq	Ala	Ser	Val	Leu	Ser	Gly	Gly	Glu	
5	37	TTA	GAT	CGA	TGG	GAA	AAA	ATT	CGG	TTA	AGC	CCA	GCC	72
		Leu	Asp	Arg	TEP	Glu	Lys	Ile	Arg	Leu	Arg	Pro	Gly	
10	73												TGG	108
		GLY	Lys	Lys	LYS	Tyr	Lys	Leu	Lys	His	Ile	Val	Trp	
	100	~~~												
	103	GCA										AAT		144
15		nia	ser	RLY	GIU	Ded	ora	arg	rae	WITE	ASI	Asn	Pro	
	145	GGC	ста	TTA	GAA	aca	TCA	GAN	000		300	~		180
												Gla		ren
20		-									,			
	181	CTG	GGA	CAG	CTA	CAA	CCA	τœ	CII	CAG	ACA	GGA	TCA	216
		Leu	Gly	Gln	Leu	Gln	Pro	Ser	Leu	Gln	The	Gly	Ser	
25														
	217												ACC	252
		Glu	Glu	Leu	Arg	Ser	Leu	Tyr	λsn	The	Val	Mla	The	
30														
30	253											AAA Lys		288
		Deu	TIL	cys	var	gra	Gin	arg	116	GIE	He	Lys	Asp	
	289	ACC	ARG	CAL	GCT.	772	cac	330	272	~~	~~	-		324
35												Clu		324
			-			-								
	325	AAC	AAA	agt	AAC	AAA	λλλ	GCA	CAG	CAA	GCA	CCA	GCT	360
40		Asn	Lys	Ser	Lys	Lys	Lys	Ala	Gln	Gln	Ala	Ala	Ala	
	361	GAC												396
45		Asp	The	Cly	His	Ser	Ser	Gln	Val	Ber	Gla	Asn	Tyr	
	207													
	39/	Pro											CAT	432
50		*10	110	vai	GIR	ASI	ITE	GIR	GIY	Gin	Met	Val	His	
50	433	CAG	ccc	ATA	TCA	CCT	aca	ace.	773	337	nca.	T 00	-	468
		Gln												400
55	467	ала	GTA	GTA	GAA	CAG	AAG	GCT	TTC	ACC	CCA	GAA	GTA	504
												Glu		
ø	505												ACC	540
		He	Pro	Met	Phe	Ser	Ala	Leu	Ser	Clu	Gly	Ala	Thr	

EP 0345242 A2 541 CCA CAA GAT TTA NAC ACC ATG CTA NAC ACA GTG GGG 576

												9 999	3/6	
	Pro	Glr	1 Asp	Let	Ash	Thr	Met	Leu	Ast	The	Va:	l Gly		
577												acc	612	
	GIV	His	GIE	I Ala	Ala	Met	Gln	Met	Leu	Lys	Gl	Thr		
														n
013												CAT	648	
	116	ASD	GIU	GIU	ATA	Ala	Glu	Trp	Asp	Arg	Val	His		
640	003	cmo	Cam									ATG		18
049												ATG Met	684	
				n1a	GIY	FLO	116	MIG	PEO	GIY	GIE	Met		a
685	AGA	GAA	CCA	agg	GGA	AGT	asc	272	003	-	300	ACT		
												Thr	720	
	,			,			nap	116	MIG	GIY	1111	THE		25
721	AGT	ACC	CTT	CAG	GAA	CAA	ATA	GGA	TIGG	ATC	202	AAT	756	
												Asn	/50	
												2011		30
757	AAT	CCA	CCT	ATC	CCA	GTA	GGA	GAA	ATT	TAT	AAA	AGA	792	
												Arg		
											-	-		35
793	TGG	ATA	ATC	CTG	GGA	TTA	AAT	AAA	ATA	GTA	AGA	ATG	828	
	Trp	Ile	Ile	Leu	Gly	Leu	Asn	Lys	Ile	Va1	Arg	Met		
														40
829												GGA	864	
	Tyr	Ser	Pro	Thr	Ser	lle	Leu	Asp	Ile	Arg	Gln	Gly		45
														40
865					TTT								900	
	Pro	Lys	Glu	Pro	Phe	Arg	Asp	Tyr	Va l	Asp	Arg	Phe		50
901													936	
	Tyr	Lys	Thr	Leu	Arg	Ala	Glu	Gln	Ala	Ser	Gln	Glu		55
027	cma.													
													972	
	val	rAg	ASI	rrp	Met	The	GIR	Thr	Leu	Leu	Va1	Gln		60

									EP 0	245 2							
	140	s acc	· cc	L CC			. 20							9 1440			
		Ala	Pro	Pro	Gli	Glu	Se:	Phe	Arc	Ser	r GGI	G GT	A GA	1440			
5	1447	l ACA	ACI	ACT	ccc	CC1	CM	AM	CAG	GAG	000	atz	L GA	1476			
		AHL			PEC	Pro	GI	Lys	Gla	GIt	Pro	110	As ₁	P			
10	1477	AAG	CAA	CTC	TAT	cci	117	ACT	TOO	cro	: AGI	TC	cro	1512			
,,,		Lys	Glu	Leu	Tyr	PEO	Les	The	Ser	Let	Arq	Ser	Let	1			
	973	AAT	GCG	AAC	сса	GAT	TGT	AAG	ACT	ATT	TTE	, אנו	GCS	1008			
15		Asn	Ala	Asn	Pro	Asp	Cys	Lys	The	Ile	Leu	Lys	Ala				
	1.009	776	GG 3	cca	ara	acr.	303	~	~					1044			
		Leu	Gly	Pro	Ala	Ala	The	Leu	Glu	Glu	Het	Met	Thr	1044			
20																	
	1045	GCA	TGT	CAG	GGA	GTA Val	GGA	GGA	000	GGC	CAT	AAG	GCA	1080			
25			c.r.a	911	GIŞ	vai	GTĀ	PEO	GIĀ	GIĀ	His	Lya	Ala				
25	1081	AGA	GTT	TTG	GCT	GAA	GCA	ATG	AGC	CAA	GTA	ACA	AAT	1116			
		Arg	Val	Leu	Ala	Gla	Ala	Met	Ser	Gln	Va1	The	Asn				
30	1117	ACA	GCT	acc	ATA	ATG	ATG	CAG	AGA	ggc	AAT	777	Maa	1152			
		Thr	λla	The	Ile	Met	Met	Glm	Arg	Gly	Asn	Phe	Arg	-136			
	1152	330												1188			
35		Asn	Gla	Arg	Lys	Met	Val	Lys	Cys	Phe	AAT	TGT	GGC	1188			
						-							-				
40	1189	AAA	GAA	GGG	CAC	ACA Thr	acc	AGA	AAT	TGC	AGG	GCC	CCT	1224			
10		-2-		411		Auc	Ala	AEG	ASE	cys	Arg	Ala	Pro				
	1225													1260			
45		Arg	Lys	Lys	Gly	Cys	Trp	Lys	Cys	Gly	Lys	Glu	Gly				
	1261	CAC	CAA	DZK	AAA	GAT	TET	act	GRG	aga	CAG	GCT	227	1296			
		His	Gln	Met	Lys	Asp	Cys	The	glu.	Arg	Gln	Ala	Asn				
50	1297	יייי	TTZ	cec	***	3.000											
	11,	Phe	Leu	Gly	Lys	Ile	Tep	Pro	Ser	TAC	Lvs	GGA	AGG	1332			
55	1333	CCA	GGG	AAT	TTT	CIT	CAG	MGC	AGA	CCA	GAG	CCA	λCλ	1368			
		Pro	GIÝ	ASD	rne	Leu	GIR	Ser	Arg	Pro	Glu	Pro	Thr				
æ	1369	ССС	CCA	CCA	TIT	CTT	CAG	AGC	AGA	CCA	GAG	cca	aca	1404			
		Ala	Pro	Pro	Phe	Leu	Gln	Ser	Arg	Pro	G1u	Pro	The				
65	Un g protêir levure:	nes ne	terolo	gues.	Lesp	tus lan	game	nt utili	56e3 t	iems	eux s	ont les	systi	disponii imas de	maramité	bres, inc	ssion sectes

Un grand nombre de celtaise sucerycles et de systèmes d'expression sont disponibles pour l'expression de protèlese hétricogass. Les plus largement utilisées parrié eux sont les systèmes de manmillères, hescèse et de levures, blan que l'invention ne leur soit pas limitée. De marsière typique, oss systèmes emploient une

modestus d'ADN recombinant comprement une dequence codest paur le gêne intéressant 16 de mentire operation à la militaire de régulation, un marquaire de allestion et, d'une contraire act, de l'incidence de maintenance comme une origine de régulation, un élément de régulation net une région ou un ensemble establishes de l'administration de l'a

Part is colluse of traction of provent thru difficient date (fine-tition) as colluse do Drosophile at the Lepicopterion. Partie on cells and proventine utilities by the collection 51.8.8.8.8 for 0.4 oil. hydro. Why recovered, Schreider et al., if the parties of the collection o

Parmi les promoteurs comzus pour être utiles Cheir les Disosphilas, il y a les promoteurs de cribles de nummities aussi duns que les promoteurs de Drosciphilas, coe demini setain préfères. Comme excepte de promoteurs de Drosciphilas étiles il y a le promoteur de néfeliabiliséemen de Drosciphilas, le promoteur de la promoteur de Drosciphilas étiles il y a le promoteur de néfeliabiliséemen de Drosciphilas, le promoteur de promoteur de Linguis de Longuis de l'activité de l'activité de l'activité de l'activité de l'activité de promoteur de Linguis de Longuis de Longuis de l'activité de l'activité de l'activité de cassella d'appression comprisent le adquesce double pour gay et un élément de régulation peut à les claré des un voeture de Conage baselinés desse la but de proquez l'ADM avant le transfection de collège de l'activité de l'activité

Dan in les agents préférée du cette invention, le précusser gar de HPV est exprisé dans due collète de L'éjocipatires pour produite des personais ong immunoplishique. Pour l'appraisant de la professi pricurary oig cins des colluins de Lépicapières, on préfére sittéer un système d'expression Besculointe. Bons un tel graphinu, un cassistent d'appression comprament à alliquence consciprator gar qu'il référence d'appression des présents de la commandation de la commandation de la commandation de la conscience de la commandation benedités dans de la facilité que le promission benedités de la commandation benedités des la commandation benedités de la commandation benedités de la commandation benedités des la commandation benedités de la commandation benedités de la commandation benedités de la commandation benedités des la commandation benedités des la commandation de la com

sindaturos commo dorfir per Gumens et al., 7425 Del., 191 1955, Mai, 1967.

Permi isso collutas e Lipicopietre situata, y p. 19 in calialas of Trichopietra di Sociocomo Propiperos, liabetoria asi, Autoprofesi californios, Bunchopietra collutarios, Bunchopietra collutarios c

Engineering: Principles and Methods, Volume 8, New York, Plenum, 1998, pages 277-498.

La production dura les ceilles d'insectes peut également être effectuble par histotion de larves d'insectes, peut songle, le principle and en contract le comme nountraire le Bouriourse pout d'insectes, produit dans des chaelles de l'incluyités ail en continuant à donner comme nountraire le Bouriourse nocombinant avec des traces de Bouriofins de type seuvage et en autrepurt onsulte le précure pag de l'historique plus de l'entra 2 jours.

Parri les promotaurs utilisables dans les califiées de Lépidophires il y a les promotaurs d'un périonne de Beuclovinus. Le promotaur du pièce de la poliphichire et l'epidée paire qui le profilée pour de la profilée pour les enterarellement sur-augmente par report aux autres profilées per toites en bauceloires. On préféraire et montrellement sur-augmente par report aux autres profilées de Bauceloires. On préféraire promoteur du pêtre de populations de virus AcMONA. De Samment et al., TAES Bull. N° 1556, Mil 1997, Smith L EPA-4/1258, Smith et al., Proc. Natl. Acad. Sel. LUS 82:2864 (1989) et Cootren EPA-22056.
Pour l'expression dans des cérities des mannéllires, la coustet d'expression est, de la même meière,

clorés dans in vectors de circupa et alors utilisés pour transfereir les crisitées de manufillers. Le volcture comprend, de préférence, des toutiens de l'additionales pour les désidents de l'orangéristiches, pas cui ocasants ce de résistance à la relicorpicie pour alleitación de 148. D'autres fonctions, tables que pour la registration de la respisación de l'additionales pour la respisación de la registration de la respisación de la respi

Permi las calsules de marrameres qui sont usus a y a las calsulas de l'ovair de l'amaiet d'inici (CHO).

NIRSTS, COST, CVI, du myélome de la sourit ou du rat, HAK, Vero, Hell, a les cellulies delploties humaines, comme MRC-5 et Wil33 ou les lignées cellulaires du jourphone du poulet. La transfection et la culture cellulaire sont effectuées par techniques elandard. Le production dans les cellulaires amammifères peut deplacement être é

effectuée par expression dans des animaux transpéniques. Par exemple, le précurseur que peut être exprimé en utilisant un promoteur de caséine et purifié à partir de lait.

Parmi les promoteurs utiles dans les lignées cellulaires de mammiféres ou les cellules primaires de mammiféres il y a les promoteurs de gènes initiaux et tardife, le promoteur de la métaliothionèine, les LTR viraux comme le LTR du sercome de Rous, le LTR du virus du sarcome de Moloney ou le LTR du virus de la tumeur mammaire de la souris (VTMS) ou le promoteur tardif principal de l'adénovirus et les promoteurs hybrides comme un virus hybride BK et le promoteur tardif principal d'adénovirus. La région de réquisition peut agalement comprendre des fonctions en avai, comme des fonctions pour l'adémyletion ou d'autres fonctions. comme des séquences pour amplifier la transcription.

Parmi les levures qui peuvent être employées dans la mise en pratique de l'invention il y e celles des genres Hensenula, Pichia, Kluveromyces, Schizosaccharomyces, Cendida et Saccharomyces. La levure hôte préférée est le Saccharomyces cerevielae. Parmil les promoteurs utilies, il y a le promoteur inductible de cuivre (CUPI), les promoteurs de génes glycolytiques, p.ex. TDHs, PGK et ADH, et les promoteurs PHO5 et ARGS. Voir, per exemple, Mysnohare et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 80:1 (1983), Mellor et al, Gene 24:1 (1983); Hitzemann et

al., Science 219:620 (1983); Cabezon et al, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81:6594 (1984).

Dans le cas de particules de protéine précurseur gag produites suivant cette invention, il est entendu que, blen qu'on préfère des particules comprenent le précurseur gag, on peut également préparer des particules contenant des dérivés du précurseur gag natif. Par exemple, un ou plusieurs nucléotides ou acides eminés indiqués dans le séquence ci-dessus peuvent être supprimés, eubstituée ou ajoutés eans affecter défavorablement de manière sensible la réactivité immunogérique croisée evec mes épitopes gag outhentiques. En d'autres termes, de tele dérivés peuvent être immunologiquement elmilaires à des particules gag authentiques. De tels dérivés, bien qu'ils puissent comprendre des acides aminés provenent d'autres régions, y compris des régions immunogéniques du génome de HIV, n'encodent pas d'autres fonctions de HIV, comme la fonction protéase de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plue, de tels dérivés retiennent la faculté de former des particules en culture de cellules d'insectes comme il sat décrit loi. Dans ca cas, il est à le portée de l'homme du mêtier de préparer des particules gag qui comprennent des protéines hybrides syant un ou plusieurs épitopes supplémentaires aux épitopes gag. De tels épitopes supplémentaires peuvent être d'origine HIV ou dérivés d'autres organismes pathogènes, p.ex. virus de l'hépatite B ou virus de

La protéine précurseur gag est exprimée dans la forme liée à le membrane (particules et amas de particules enrobées de membranas). Elle est isolée du millieu conditionné par techniques standard d'isolement et purification des protéines. On pout ajouter des détargants afin de libérer la protéine du matériel mem branaire de la cellule. Après traitement avec un détergent, p.ex. du Triton X100, un Tween ou du sulfate de dodécyl sodium (SDS), la protéins ou les particules peuvent être puritiées par une série d'étapse d'ultrafiltration. étapse d'ultracentrifugation, précipitation sélective avec, p.sx. du sulfate d'ammonium ou PEG, gradient de densité, centrifugation dans CsCl ou gradient de seccharose et/ou stades chromatographiques comme chromatographie d'affinité, chromatographie d'immunoaffinité, HPLC, HPLC en phase inversée, échangs cetionique ou anionique, chromatographie d'exclusion de dimension at focalisation isoélectrique préparative. Pendant ou eprés purification, la protéine ou les particules peuvent être traitées p.ex. avec du formajdétyide. du glutaraidéhyde ou du NAE pour augmenter la stabilité ou l'immunogénicité. A la vue de le découverte décrito ici que le précurseur gag peut former des particules immunogênes en absence d'autres fonctions virales, on croît que, loraque le précurseur gag est exprimé et purifié sous forme non-particulaire. Il paut causer le formation de particules in vitro, comme il e été montré que c'est le cas pour l'antigène de surface de l'hépatite B après expression dans la levure. Voir, p.ex., EP-A-135435. De telles particules de protéins 45 précurssur geg sont comprises dans la portée de cette invention.

La protéine précurseur gag de HIV et les particules produites auvant cette invention sont utiles comme agents de diagnostic pour le détection d'une exposition à HIV. La protèine et les particules sont également utiles dans des vaccins pour la prévention de l'infection ou pour l'inhibition ou le prévention d'une progression de la meledie.

m Les examples qui suivent sont illustratifs mais non limitatifs de l'invention. Les enzymes de restric tion et autres agents ont été utilisés on substance en suivant les instructions des vendeurs.

Exemple 1. Construction du Vecteur

pRIT12962 (DT 12-16) est un vecteur qui comprend une séquence de 1305 paires de bases (pb) codant pour le région N-terminale de le protéine précurseur gag. Il a été préparé par ligation d'un tragment Cial-Bgill de la région codant pour le protéine précurseur gag dérivée d'un clone génomique de HIV (Shaw et al. Solence 228:1165 (1984) avec un oligonucléotide synthétique ayant la séquence codante N-terminele de le protéins précurseur gag. L'oligonucléotide a la séquence :

FP 0.345.242 A2

5' C ATG GGT GCT AGA GCT TCC GTG TTG TCC GGT GGT GAA TTG GAT 3'

CCA CGA TCT CGA AGG CAC AAC AGG CCA CCA CTT AAC CTA GC

NeoI Clai

pRITI28S est un vecteur qui comprend une région de 250 pb qui code pour le portion C-terminele de la protième précurer que, il a élé préparé par lisaion d'un fragment Bigli-fuell di la région codant pour le précurseur gag déritée d'un clone génomique de HV evec un oligonacide/dise synthétique gyant le séquence codante C-terminale de la protième précurseur gag, L'oligonacide/disé e la séquence codante C-terminale de la protième précurseur gag, L'oligonacide/disé e la séquence.

STOP

5' G RCA CAN TAN AGN TAG GAT CC 3'
TT ATT TCT ATC CTA GGN GCT
Maetii Xhei

Le fragment BarnHill/Iou)-Bg1ff de 1325 paires de bases (pb) à été és un fragment Bg1ff-TAA-BarnH-Xhol de 250 pb provenant de pR1ff 12368 dans pUPIC qui avait été présidément coupé avec BarnHill et Sit, plantifier résultant, Identifié comme pRFf1301f confinent par conséquent l'entièreté de le région codant pour la protifier précureur gag eur une cassette BarnHighou-Hamilt.

Un victiour d'expression de biocalories a été préparé en technat la fingant Bainté provenant de purificatifs une bien de postici à l'expression de la clipso. Neut Accès QUI DAR 25-040 (156), pACGY set un vecture de transfert de Brouchiers contennet un place de polyhédrien modifié dans laquel un place temper part de voice de la mitte Baint et au certain dous le combié de la français partie de polyhédrien. Nell Summer et al. Tesas popularies Das Station Baietris NEI 1500 (Mei 1907), lui devid ou placentide pACGY des que une petit di édition de se ment de province de la polyhédrien de splacent de la récent de la commercial de la commercial de la préparé de la prépare de la récent de la prépare vieux recombinant. L'insertion de la sidyanne codent pour gar dénir le vecteur de Bouloviries e su pour résultat le placentie (PMTISOD).

Un vectour d'expression de cellule de memmilière a été préparé par ligation du fragment BamHi de pRITI3001 en eval du promoteur turdif de SV40 dans pSV529 (Gheysen et al., <u>J. Mol. Appt. Genet. 1</u>:384 (1982). Ce vectour set lidentifé comme pRITI3001.

In water d'expression de levers à été préparé comme selt. In fragment Moci-Bigli s été limit de préparé par le la comme de préparé par la comme de la comme del la comme de la comme del la comme de la comme de

Exemple 2. Expression dans les oullules d'insectes.

Des Baculovirus recombinants transfectés sive pRIT13003 ont été préparés en substance comme décrit par Summers et al., TAES But. Nº 1555. Mai 1997, cité plus haut.

Des cellules des Spoologiems hutgleurdes (a.d.) ont été co-transfectibles aven respectivement 1 jug de Boudriviers de Villed de type aussages libut ét de jug de planteire pRTF19700L la pertioleurs de triver réstudirents ont été obtenues en recoulient les surresponts. Les mêtieux contineurs les vires ont été dutilisée pour lifectuler des clatifies de 3.E. d'ense un test prépaise, les inféctions subdesponts de némbles de 3.E. d'ense un test prépaise, les étécnes métales manifest de 1.E. mais encodant la prétième précurreiser que ptő é donné des calibles exprément le protétine gag ptő su lieu de le protétine públidétics.

Les "Plaques cultiers" ("Réquance on 1 - 0.01 %) obtenues dense lessel sur plaque ont ensuité léé chiblés par hydrácision sut l'être ouve a monde applicape par gas, Les Répuis que d'application sut l'être à soncé pago n'et de erregistries est ensuite putilisée que plaque (1,25 finis) pant de glaniter un boto de vitrus; le stock de vitru a sons et la tentir par III.D. De condisse de 5 cn et labor de liberationes envoires destons vivis contientes et la part procedimient à un lacteur de maniplosité d'évisione, (1986) de 1-10 et, quell de l'ence 400 et la contiente de la partie de l'ence de l'ence 400 et la contiente de la contiente d'ence de l'ence 400 et la contiente d'ence 400 et la conti

La protéine précurseur gag synthétisée dans les cellules d'insecte infectées a été observée dans des Western blots 'en utilisant des anticorps polycionaux p65 ou de l'ambiérum provenant d'un pool de patients SION (Zaire). Une bande prédominante à un pois moléculaire (PM) de 54 (localizions (fol) eté observée une pois moléculaire (PM) de 54 (localizions (fol) eté observée présente per la contraction de l

total test first lastis et even les estisles polyclosexes de p.S. Une bancé à un P.d. de 54 os 4 palement d'aire décentées en heuter o'inside conticionnes qu'es de bances, 3 pars et pour, su bancées au l'et de seil et et de contract de la comme del la comme de la comme de la comme de la comme del la comme de la comme del la comme de la comme de la comm

Dans Properimentation of this second easel, full momental typication (190,000 x g, 1 hrs) des milleus conditionnels (2 ml à 200 mil qu'el Abernare, 3) sour se l'ours à foursit le petit ordiq sai de sins applie sur grais de 506 et qu'el depairement été entrépaire miniment été entrephie par immuno-transiter. Une barde à un Pité de 505 dis a été nocorrus ence des anticoles politiquises comment per 17,06 et qu'el. On in par distource que de très labbles quantités de produit dépairement de 100 et de 100 et

Dans l'expérimentation d'un trolaième assal, la centrifugation (fm) des milleux conditionnée de 48 haures, 3 jours et 5 jours, dans une micropaje à 12000 tym pendent 5 à 20 milleux, a produit une bande sur gells de 505 à un PM de 55 fui qui était caractérisépape pour le précureur gap p56 de HV comme révété par des entilleurs par partie de 55 ind du lyast cellulaire de HV (MobiTMUX-III).

Dene l'expérimentation d'un quatrième sessi, des milleux conditionnés de 3 jours et de 5 jours (150 ml à 1 litre, contenant 1 µg/ml d'aprotinina qui avait été sjoutée 24 heures après infection et également su moment de la récolte) ont été traités d'abord par addition de Tween 20 jusqu'à une concentration finale de 0.01 %. On y a alors a jourté uns solution de polyéthylène plycol, PM 6 kd, (PEG8000) (40 % p/v dana NaCl 2M) jusqu'à concentration finale de10 % ou 5 %. Après 4 heures à 6° C, de préférence, après una nuit à 4° C, ce précipité a été centrifugé à 5000 tpm pendant 10 minutes à 4° C. Les granules de PEG ont alors été reprie dans 200 µl jusqu'à 1 ml de tempon HBS (Henks balancé en sels, Flow Laboratoriee, 18-102-54) contenant 0,1 % de Tween 20 at centrifugée en gradient de saccherose (20 % - 60 % dans du tampon HBS, 0,1 % de Tween 20 à 4° C contenant 10 µl d'eprotinina, Sigma Chemical Co., St. Louis, Missouri, USA) pendant environ 35minutes à 50,000 tpm dans un rotor Beckman TLA100 (Beckman Instruments, Fullerton, California, USA) à 4° C ou pendant 18 heures environ à 25000 tem dans un rotor Backman SW41 à 4° C. On a recusilli des frac tions da. exctivement, 0,2 à 0,5 mi de la zona d'anviron 40 50 % de saccharosa; ces fractions ont été congelées à -20° C et testésa eoît avac une prise d'antigène spécifique pour test ELISA comme de l'entisérum biotinylé -24/ig SIDA ou antisérum SIDA/ig de noyau de POD (HIV-1 anticore EIA, Abbott Laboratoriee), Un pic OD ELISA a été détecté, montrant que, sur gradients de saccharose, la protéina gag p55 migrait sous forma de particules ou de "structuree agglomérées". Les fraction des plos et les fractions voisinss ont été immunotraneférées et révélées avec des anticorps p17, p24 ou p55. Une bande principals à PM de 55 kd dans les gala SDS-réducteurs a été détectée, correspondant à la protéine précurseur gag p55 par comparaison

avec un extrait de cellules Molt-HEV-HI préparées, en substance, comme décrit plus haut.

Dans l'expérimentation d'un cinquième essai, un précipité obtenu avec 5 % de PEG6000 e été préparé, en

substance, comme décrit pour l'expérimentation d'un quatrième essai au départ de 150 mi d'une culture de S.f. qui eveit été co-infectée avec le Baculovirus recombinant contenant le précurseur geg et evec un Baculovirus qui exprimait la protéine de manteau de HIV à un FMI de 3 à 5. Les granule de PEG6000 ont été repris dans 200 µl de tampon HBS contenent 0,1 % de Tween 20. Après centrifugation à 15000 x g pendent 1 min., le surrespeant a été mélandé à 11.5 mil d'une solution de CsCl 1.5 M (0.3 volume de tampon HBS, 10mM de Tris-HCI (pH 8.0), de tétrascétate d'éthylènedismine (EDTA) 1 mM, de Tween 20 à 0.1% et 10 µg/ml d'aprotinire. Cette suspension a été centrifugée dans un rotor Beckman 5011 pendant environ 72 hres à 44,000 tom à 18°. Des fractions de 300 µl checune ont été recueilles, congelées à -20° C testées avec une prise d'antigéne spécifique pour test ELISA (HIV anti core EIA). Des bandes à des densités d'environ 1,28 et 1,20 g/cm3 ont été notées, la particule ressemblant au "core" ayant apparemment une densité de 1,28 g/cm3. La microscopie électronique a confirmé la présence de particules ressemblant au "pré-core" (et core) dans le milleu conditionné. La microscopie électronique à balayage a révélé des particules qui, apparemment, bourgeonnalent à la surface des cellules. La microscopie électronique par transmission immuno-or a révélé des particules qui étaient reconnues par les anticorps p24 et p55. De même, les épitoces p17, p24 et p55 étalent reconnues par marquage "immuno-or" après un court traitement de particules purifiées avec du Triton X100, dans des préparations pour microscopie électronique. Les particules étaient approximativement sphériques evec un diamètre d'environ 100 - 150 nm. Les particules manifestent des centres transparents aux électrons entourée d'un anneau opaque et une membrane extérieure et paraissent avoir la majorité des épitopes p17, p24 et p55 à la surface interne des particules.

C'est pourquoi cel exemple démontre l'expression de p65 et la formation per bourgeonnement de particules ressemblant ui pré-ocre (et ressemblant au 'orose') de HIV compresant la protélies pricurseur gag du vive de l'immunité déficitaire, Les particules compresente de manière prépondèment [puls de 50% de contenu protélique total) l'entiféreté de la protélie précurseur gag et sont formées en absence de séquences d'ADN d'origine virte autres que la écuance du pricurseur gag et de lois yes en absence de déquences d'ADN d'origine virte autres que la écuance du pricurseur gag et de lois yes en absence de deviens fencions en de la comment de la comment

virales comme la protéase et la transcriptase inverse du rétrovirus.

Pour démontrer que le protéine précurseur gag de HIV produite dans des cellules de S.f. est efficacement myristylée, 3 x 10° cellules dans un flacon F de 25 cm² ont été marquées à 48 heures post infection avec 500 uCi d'ecide myristique NET-830 (Dupont, Wilmington, Delewere, USA) pendent 18 heures après evoir été infectées avec des baculovirus contenant gag p55 à un facteur de multiplicité d'infection (FMI) de 5. Subséquemment, le milieu conditionné et les cellules ont été traités séparément pour effectuer un "Western blot" et une redioeutographie sur gel de SDS. Le milieu conditionné montrait une bande principale à 55 kd qui a également été reconnue comme précurseur gag dans les "western blots" comme l'ont révéié des anticorps contre p17, p24 et p55. Deux autres bandes marquées moins importantes ont été détectées é des PM de 49-46-47 kd et ont été reconnues spécifiquement par le même groupe d'anticorps (p17, p24, p55) dans le "western blot". Des lysets cellulaires préparés dans du Triton X100 à 1 % et congelés à -20° C ont montre respectivement par radioautographie du gel de Laemil à 12.5 % et "western biot" une bande à 55 kd (et une bande mineure à 58 kd qui, apparemment, correspondait à un changement du phase de traduction, comme décrit pour le génome geg du virus rétroviral HIV-1 et des bandes plus merqués à dee PM 49-47-46 et des produits de dégradation à des PM de 30-27 let et ces demières bandes n'étaient pas radinactives (ne contenant pas d'acide myristique).

Exemple 3. Expression dans les cellules de mammifères

Le plasmide pRIT13002 a été introduit, pour la technique de co-précipitation au phosphate de calcium (Wigler et al., Cell 16:777 (1979), dans des cellules Cosl et CV1. A 48 hres et 110 hres eprès infection, las cellules et le milieu de culture ont été testés en utilisant un ELISA spécifique pour l'expression de l'entigéne gag. Des extraits cellulaires (10º cellules) ont été éjustés à une concentration de 1 % en Tri ton X100 ou 0,5 % DOC-NP40. L'anticène p55 a été détecté par ELISA, impliquant des anticorpe polycionaux et monocionaux contre p17, p24 ou p55 ou en utilisant le test RIA de Dupont (NEK-040) impliquant une compétition evec le peptide p24 purifié. Les niveaux d'expression obtenus étaient entre 4 et 10 ng/mi comme le montre le test RIA de Dupont de p24.

Exempls 4. Expression dans des cellules de levure
La pleamide pRIT12985 e dié introduit dans la souche 02276b (urs2* dur0* root*) de S. cerevisiae, Les
antiboînes 055 ont été déviceté dans des extraits de levure (cellules en phase log-movenne, brieses en utilisent des billes de verre ou de le zymolysse. Le précurseur gagp55 a été détecté en utilisent les teste EUSA impliquant des anticorpe polycioneux et monocionaux contre le peptide p24 ou en utilisant le test radioimmun (RIA) de Dupont impliquent une compétition avec le peptide p24 purifié.

La protéine p65 synthétieée dans S. cerevisies a été observée dans des "Western biots" en utilisant des anticorps monocioneux spécifiques pour p17 ou p24 et alle aveit un poids moléculaire elmilaire à celui de l'antigène p65 obtenu de cellules infectées par HIV.

Lorsque de extraits cellulaires ont été obtenus en absence de détergents, une fraction importante de l'antigène était retenu dens le culot après centrifugation. Cette fraction d'antigène e été largement récupérés en utilisant du Triton X100. L'utilisation de détergents pendant ou acrès extraction augmentait l'antigénicité comme l'ont montré les RIA. Par marquage avec de l'acide myristique tritié, le précurseur geg produit dans le levure e'est révélé myristylé et, apparemment. Il était associé evec la membrane plasmetique de le cellule. comme le montre l'observation de coupes de levures au le microscope électronique (immuno-or).

Les Exemples ci-dessus démontrent l'expression de la protéine précurseur gag dans une culture de cellules eucaryotes et le formetion de particules ressemblant eu "pré-core" du virus de l'immunité déficiteire à le surface des cellules de Lépidoptères en utilisant un système d'expression Baculovirus. La protéine et/ou las particules einsi préparées et purifiées et mises en formulation de vaccin pour administration perentérele à des humaine en danger d'exposition à HIV, en vue de protéger les vaccinés de l'apparition de symptômes de majedie associée à une infection par HV. Chaque dose de vaccin comprend une quantité de protéins ou de particules qui est sans danger, cåd qui ne cause pas d'effets secondaires significatfis mais qui est efficace pour l'induction d'une réponse immunitaire. Par exemple, chaque dose comprend de 1 à 1000 μg, de préférence 10 à 500 µg, de protéine précurseur gag ou de particules dans un support phermeceutiquement ecceptable, p.ex. une solution aqueuse tamponnée à un pH d'environ 5 à 9, de préférence de pH 6 à 8. Le vaccin peut également comprendre un adjuvant, p.ex. de l'Inviroxyde d'aluminium, un muramy dipeptide ou une seponine comme le Quil A. Parmi les tampons utiles, il y a les tampons dérivés de cetions sodium ou emmonium et les anions acétete, citrate, phosphate ou glutamate. Pour ejuster l'actonicité ou pour s'abiliser la formulation, on peut utiliser d'autres supports ou diluants pharmaceutiquement acceptables, p.ex. du chlorure de sodium, du glucose, du mannitol, de l'albumine ou du polyéthylène glycol. Le vaccin peut être lyophilisé pour le commodité du stockage et de la manipulation. Un tel vaccin est reconstitué avant edministretion. Alternativement, le protèine gag ou le particule peut être formulée en liposomes ou en ISCOMS per techniques connues. Une dose de veccin exemplative comprend 100 μg de particules que edsorbées sur hydroxyde d'eluminium dans de l'eau tamponnée à pH 7 avec de l'acétate de sodium.

Dans une forme alternative de l'invention, la protéine ou particule gag est mélangée à un ou plusieurs autres antigénes per co-expression dans la même culture cellulaire ou par co-formulation. De tels autres antigènes peuvent être d'autres antigènes de HIV, p.ex. des antigénes dérivés de la protéine d'enveloppe, gp160 ou cp120 ou peuvent être des anticiènes dérivée d'un ou plusieurs autres organismes, cellules ou virus

- pathogènes, comme l'entigène de surface de l'hépetite B, pour conférer une protection contre le virus de l'hépatite B ou des antigènes dérivés de la glycoprotéine du virus de l'Herpes pour confèrer une protection contre le virus de l'Herpes.
- De préférence, le vecchi est administré per voile parentièrale, p. ex. inframusculaire (m) ou souecutainée (so)
 5 blen que d'autres voiles d'administration pussent âtre utilles pour élatier une réponse protective. Le vaccin est administré en does unique ou does multiples, p. ex. 24 à 1. Termanopretichip peut être constratée ne testant les teux d'enticorps sériques anti-gag. Ensuite, les vaccinés preuvent être vaccinés cuivant la néceseté, p. ex. encusionent.
- Comme récord de disposate, la protière ou les particules gaip pouvant être utilisées dans tout leux de disposation étante, comme un Eulable de selb, pour discheré le présence directions entiréfé dans en le VII pour comme de la companyation de la maisse, L'idisable de la companyation de la maisse de la maisse de la maisse de la maisse de la companyation de la maisse de la companyation de la companyation de la maisse de la companyation de la maisse de la companyation de la companyation
- marqués subséquement ajoutés.

 La description et les campines d'élesses décrivent complishement l'invention et ses formes préférées de desileation. L'invention et ses formes préférées de mélisation. L'invention n'est capendant pas limitée aux formes de réalisation apécifiquement décrite lei mais.

 20 jubité, commit buttes ses auxiliarations, entretions et modifications qui tombent dans la portée des
 - Exemple 5. Construction et Expression d'un Gêne Pr55 geg metà
 Afin d'examiner le rôle potentiel de la N-myristyfation dans l'assemblega et la formation de particules GAG

revendicatione gul sulvent.

- 25 utraschulative, on a contrairt un matter prisentere une diatten de coden géné (praisit on 5.0 bacc de la on a substituit on la liber originautications send symbilitées au tragent Baseril de la perfittable (pur Comprès 1). Synd encode les acides embiel l-learnisses of origine de la proteine du liber et le concortent se la Baseril de la compression de matter Prisery et élé securior de la compression de la compression de la compression de matter Prisery et élé securior de la compression d
- Qui colorimi qual i sugleticano cia si gibria l'Aminishia est estificari la pros shorger la mythispision da la consideration de la colorimi qual sugleticano cia si gibria l'Aminishia del colorimi provincia (l'aminishi qual production del dissilare) per Western Met (or de la colorimi del co
- eur orque mittres limiturodiscries de cellules inécides aux du viru mombinair à ci ga 51-18 (kyr) (
 (6), 44 et 66 hinner 1) ai rivile qui au position 640 momphisfe était exprisé de mainre efficace, qu'els se disperait des le cytopame et dans le noyau. Des précludes intrachibatire ou strochres particuliers normonograment différentes de proficies estimabilités doiteuses level a combinent gai grafique normonograment différentes de particule estimabilités doiteuses level a combinent gai grafique normonograment par de double couche plotique déclarés de la mentione manifer ou que aux élections et ne commission de double couche plotique déclarés de la mentione manifer de la particular de la commission de la commission de la commission de la commission de la mention de la commission de la commission de profitaire (64 et on 1 double de la mentione de la commission de la commission
 - On refeablist dimordant que la myrishpillon des précurseurs GAG entrile reçules pour leur inclusion à la mortante plantaile, pour les rocinements et pour les Bérdadios de particles extensibliants les membres plantailes, pour les rocinements et pour les Bérdadios de professe extensibliants les membres de la commission de PAGET-no-creptifique d'aux la roque (et la mociliarie) et ut préhomites aux surpresent. De ser plantaire professe on à bendée des élegières de plant épidiques (elipses les professes). Des les plantailes de la plantaire de la plantaire de la réceive de la plantaire de son de la plantaire de son de la plantaire de son de la plantaire de la plantaire de son de la plantaire de la plantaire de son de la plantaire de son de la plantaire de la plantaire de son de la plantaire de la plant
 - 2 La nigration nucleiari des produits CAG non-emptisylés poural jour un rôle dens la morphoginiste, p.ex. pour l'encapsitation de l'ARHI générales. Une foreithe dans l'inscion naturale par Rif est également profusgable. Il faustirit pour role que le vieu l'experience confinentes un model une molécule CAG non représellés. Il faustirit pour role que le vieu l'étre faite de model, et qu'et al était débursait de lor marines. Il y ait démyséellés en transport evre le roque de compliants CAG-RIAL/DAS (pour foreits orand profuse l'accept de compliants CAG-RIAL/DAS (pour foreits profuse l'accept de la lecture de la composition de l'accept de l'accept de l'accept de la compliant SAG-RIAL/DAS (pour foreits profuse de les chromosomes).

Exemple 6. Construction et expression d'une protéine précurseur Pr55^{se} tronquée Pour examiner le rôle de p16 (C-terminus) de la protéine précurseur GAG et HIV on construit un géne tronqué qui encode seulement le partie précurseur p17-p24 de GAG.

Le fragment BemH-Cfrl de GAG de pRIT13003 a été purité et llé à la séquence oligonuciéotidique synthétique

5' GGC CAT AAG GCA AGA GTT TTA GTT AGT TAG 3'

3' TA TTC CGT TCT CAA AAT CAA TCA ATC CTA G 5'

Le fregment résultant a été purtifé sur gel et cloné au site BarnHI de pAcYML Cette séquence Inicer contient l'acide aminé C-terminal de le p26 (BH10; as 363 Ratner et al.) et deux acides aminés supplémentaires (valine et sérine). Le plasmide recombinant pAc Cir I (o17-o24) a été utilisé pour co-transfecter des cellules S.f. muco de l'ADN wt de AcMNPV, assentiallement comme décrit plus haut (voir Exemple 1). Les plaques

recombinentes ont été criblées comme décrit dans l'Exemple 1. Un virus Ac Cirl recombinant e été utilisé pour infecter des cellules S.f. Un polypeptide GAG tropoué e été détecté au polds moléculaire attendu de 41 Kd ; il réagissait (Western blot) avec les monocionaux p17 at 24. La produit p17-24 était, de manière prédominante, exprimé à l'intérieur des cellules mele on a pu détectar une patite quantité de produit p17-24 extracellulaire lors de l'analyse du milieu conditionné. Une précipitation au PEG et une ultracentrifugation du miliou de culture des cellules infectées par AcCtri n'e pes permis de détacter de protéine p17-24. L'analyse au microscope électronique n'e montré eucune évidence de bourgeonnement ou de particules GAG extracellulaires. De grandes protubérances de 1-4 µm de longueur en forme de structures tubuleires connectées longitudinalement à le surface de la membrane caliulaire ont pu être détectées eu début de l'infection. Un marquage immuno-or e montré que la protéine GAG (p17-24) tronquée était localisée à la membrane cellulaire et à la périohèrie de cee extensions tubulaires mais on n'a nec pu détecter de structures "annulaires" opaques aux électrons, typiques de le perficule Pr55^{pag}. Ces résultate

suggèrent qu'eu moins une partie du polypoptide p16 est nécessaire pour l'assemblage correct de le particule. Le motif "Zn finger(?)" est peut-être essentiel pour l'assemblage correct de mojécules Pr5599 en particules bourgeonnantee. Un mutant de la cassette Cfri (p17-p24 non myrystyté) comportant une délétion du codon glycine (poeition 2) a été construit en échangeant le fragment EcoRV-Psti de 869 pb de la cascette codant pour Pr6599 non-myristylé (de pAoGeg 31-38) avec le long fragment EcoRV-Peti de ± 9400 pb de pAc Ctri. La protèine p17p24 non myristylée est efficacement produits mais ne donne pas lieu à la formation de protubérances membranaires. L'immunodécoration des coupes de cellules montre qu'elle est disséminée à

l'intérieur de celles-cl.

Exemple 7. Construction et expression d'un gêne gagpoi et méturation des polypeptides produits Pour exprimer les produits GAG-POL, on a introduit la plus grande partie (± 80 %) du gêne poi dans le

vecteur de transfert de baculovirus portant la cassette d'expression de Pr55^{pag} (pRIT13003). Le fragment d'ADN portant le géne poi est un fragment de restriction (clone BH10) de Bgill (2093)-EooRI (4681). Un fregment d'ADN synthétique (poly-stop)

5' AAT TCC TAA CTA ACT AAG 3'

3'GGA TTG AT TGA TTC CTA G

a été ajouté au site EcoRI.

Le plasmide de transfert de beculovirus résultant, LE-8-4, a été employé dans une expérience de cotransfection pour générer des plaques recombinantes, essenticliement comme décrit dans l'Exemple 1. Avec cette construction recombinante, on s'attend à la production de pr5520 eussi bien que du produit GAG-POL résultant du changement de phase de lecture HIV spécifique, lesquels seront ensuite maturés par la protéase (voir Kramer et el., 1985),

Dens la milleu de culture des collules S.f. infectées par un tel virus recombinant vAcGag6-5 on n'a détecté aucun produit gag ou gag-poi lorsque le milieu conditionné a été analysé par Western blot ou aprèe précipitation au PEG.

Cependent, les extraits cellufaires montraient une forte bande double à 24 Kd et une bande à 17 Kd qui réagisseit evec des anticorps monocionaux de p24 et p17 (Western biot). De très petites quantités de la bande de précurseur Pr55^{pas} et des bandes intermédiaires de 41 kd (46 kd) ont également ou être détectées (Western blot). Ceci indique que la protésse portée par la protéine de fusion GAG-POL est active et que le changement de phase de traduction HIV-spécifique est fonctionnel dans les cellules S.f. Les polypaptides p17 et 24 et des intermédiaires (41 kd, 45-49 kd, 55 kd) ont été détectés. Le grand précurseur GAG-POL n'e pas été détecté avec nos anticorps p55 ou p17, p24 (Il est probablement très peu abondant).

La microscopia électronique a montré, à de rares occasions, quelques particules bourgeonnant au niveeu de le membrane cellulaire. Ces particules paraissaient être morphologiquement simileires eux particules

Pr55³⁴² décrites plus heut. Des expériences de co-infection avec des virus recombinants portant respectivement les gênes gag et gag-poi n'ont pas amené la détection de perficules à structure de noyau (p24) plus condensée, typique de la particule rétrovirsie (de HIV) mature.

Example 8. Construction et expression du gêne de PTS²⁶ gag de SIV dans les cellules S.².

Le 98ne gag du trus de l'immunité déficitaire de singe (SIV) a été sous-cioné de SIV_{me}-BIX28 (requi de J.

Mullins). Un fragment Kpni de 3940 plu du pénome de pBIX28 (ruculectides 1212 à 471) a été sous-cioné dans pUCS. Deux fragmente internes du gêne gag, le fragment 5' FnuDil (1201) - Pet (1959) et le fragment 3' Peti (1969) - Hphl (2803) ont été purifiés et les linkers oligonucléotidiques linker 1

GAT CC ACC ATG GGC et linker 3

G TGG TAC CCG

TGCTGCACCTCAATTCTCTCTTTTGGAGGAGACCAGTAGAGATCTGGTAC

AACGACGTGGAGTTAAGAGAGAAACCTCCTCTGGTCATCTCTAGAC

ont été liés à des fragments gag edéquais pour reconstituer l'entièreté du gêne préourseur gag. Dans une expérimentation séparée, un Enker

2 GATCC ACC ATG GCC

G TGG TAC CGG

e été utilisé pour introduire une mutation dans le second codon GGC (Giv) -- GCC (Ale). Les différentes constructione ont été cionées dans des vecteurs et vérifiées par séquençage. Le fragment 5' terminal [BamHi-Pett) et le fragment 3' (Peti-Bgill) ont été laciée et clonés dans le vecteur de transfert de baculovirue PACYMI digirlet avec BemHi et traité à la phosphatase alouine. Le plasmide pAC gay Myr' contient le gine de age giV/ mit et la pAC gay Myr' conferni le gine mudé (Gly – Alb.) Des cellules 51; ont été transfetctées avec un mélange d'ADN viral de AC MNPV (1 µg) et des plesmides de transfert recombinante respectife (50 µg), escentiellement comme décrit dans l'Exemple 1. Les plaques recombinantes ont été criblées et sélectionnées comma décrit dene l'Example 1.

Le polypeptide précureour gag Pr57940 de SIV e été synthétisé avec succès dans des cellules d'insecte Infectées (observé par Western blot) en utilisant de l'antisérum de lapin contre SIV (virue SIV-BK28 puritié avec un gradient de métrizemide) ou un monocional dirigé contre l'extrémité COOH du polypeptide p24 de HIV, lequal s'avère également reconnaîtra la protéine de core de SIVI.

Dans une ecconde expérience, il a été démontré que la protéine Pr 5599 de SIV produite dans des cellules S.f. était efficacement myristylés, par analyse sur SDS-PAGE at par radioautographia. Par contre, dans le cas de la protéine mutée (clycine -+ alanine), aucune myristyletion n'e pu être détectée. Comma dans le cas de le protéine Pr55⁹⁰⁰ de HIV, on a également observé la formation at la libération de

40 particules dans le milieu conditionné lors de l'analyse des cultures infectées [par ultracentrifugetion, gradient de saccherose et microscopie (TEM et SEM)]. On a observé des particules gag Pr57^{cop} de SIV similaires à calles obtenues par l'expression de PrSS^{pe} de HIV dans des cellules S.f. Les particules gag extracellulaire forment des etructures qui croissent au niveau de la membrane cellulaire, qui s'assemblent en bourgeonnements typiques, qui ressemblant fortemant sux particules bourgeonnantes du virue non mature. 45 Les particules Pr5799 de SIV comme les particules Pr5599 de HIV evalent environ 100-120 nm de diamètre et montralent un centre transparent aux électrons entouré d'un anneau foncé et épais et une double couche lipidique extérieure. Des expérimentations réalisées avec le mutent (Gly -- Ala) non myristylé de SIV ont confirmé les observations faites avec le mutant PrSSP2 non myristylé de HfV, à savoir que la N-myristylation est essentielle pour le bourgeonnement et la formation de particules extracellulaires. La différence entre la protéine précurseur GAG de HIV et de SIV est que cette demière forme également des particules intracelluleires et une structure particulaire lors de l'expression de la protéine GAG myristylée. Ceci peut être expliqué comme suit : le taux d'expression est environ 3 fois plus élevé que le taux d'expression de gag de HIV et il se peut que toutes les molécules Pr5799 de SIV ne soient pas myristylées. On a pu déceler également plus

de produits de dégradation, spécialement une bende protéinique p27 myristylés. Il est possible que les structures cellulaires d'anviron 40 nm de dismètre et perfois jusqu'à 1 µm de long - qui sont observées à un stade avancé ces infections - scient composées au moins en partie de ces produite de dégradation de geg. Ceci pourrait ressembler à l'assemblage du noyau (?) de p24 en structures tubulaires observées dans de rares cas de maturation de noyau de rétrovirus. On e également observé (C. Debouok, comm. personn.) des structures tubulaires contenant le protéine p24 lorsque la protéine de noyau p24 de HIV-1 est exprimée dans E. coll. Une partie des particules intracellulaires observées evec le recombinant du précurseur de gag de SiV natif prend forme près de la membrane cellulaire où elles paraissent se différencier en particules ressemblant au virus et bourgeonnent comme décrit plus heut. Ce processus rappelle la maturation virale de rétrovirus du type D qui implique des particules intracellulaires intermédiaires de type A.

Revendigations

- 1. Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire et qui est dépouvue des séquences flanquentes se présentant naturellement en 5' et en 3', liée de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules aucaryotes.
- 2. Moiécule d'ADN recombinant de la revendication 1 dans laquelle l'élément de réquirition est un élément qui fonctionne dans les cellules de levure, d'insecte ou de mammitére et le protèine précurseur geg est la protéine précurseur gag de HIV.
- 3. Molécule d'ADN recombinant de le revendication 2 dans laquelle l'élément de régulation est un álément qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères.
- 4. Molècule d'ADN recombinant de la revendication 3 dans laquelle l'élément de réquisition comprend le promoteur du gêne de polyhédrine.
 - Baculovirus recombinant comprenent la molécule d'ADN recombinant de le revendication 2, 3 ou 4.
 - 6. Cellule d'insecte infectée par le Baculovirus recombinant de la revendication 5, Cellule d'insecte de la revendication 6 qui est une cellule de Lépidoptère.
 - 8. Caltula d'insecte de la revendication 6 qui est une collule de Spodoptere frugiperde.
- 9. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans lequelle l'élément de régulation est un
- irment qui fonctionne dans des cellules de Drosophile. 10. Cellule de Drosophile transformée avec le molécule d'ADN recombinant de la revendication 9.
- 11. Molécule d'ADN recombinent de la revendication 2 dans lequelle le région de régulation est une région qui fonctionne dans des cellules de mammillère.
- 12. Virus de la vaccine recombinant comprend la molécule d'ADN recombinent de la revendication 11. Cellule de memmifére comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 11.
- 14. Cellule de memmifère infectée avec le virus recombinant de la vaccine de le revendication 12 Cellule de mammifère de la revendication 13 qui est choisie dans le groupe comprenant les cellules CHO, les cellulas COS-7, les cellules NIH-3T3, les cellules CV1, les cellules de myélome de le sourie et du rat, les cellules HAK, les cellules Vero, les cellules Hela, les cellules WISS, les cellules PRC-5 et les cellules
- de hématosarcome du poulet. 16. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle la région de réquietion est une
- région qui fonctionne dans une levure. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 16 dans laquelle l'élément de régulation comprand le promoteur CUP1, TDH3, PGK, ADH, PH05 ou ARGS.
- 18. Cellule de levure recombinante comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 18.
- Celtule de S. cerevisies comprenent le molécule d'ADN recombinent de le revendication 17.
 Molécule d'ADN recombinant pour l'expression dans des cellules de Lépidoptères et la formetion d'une particule qui est immunologiquement elmilaire aux particules geg euthentiques immatures du virus de l'Immunité déficitaire, laquelle molécule comprend une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté ou une portion de la protône précureeur gag du virus de l'immunité déficitaire ou pour une protône hybride
- eyant l'entièreté ou une portion d'une protême précurseur que de l'immunité déficitaire, liée de menière oparetoire à un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères 21. Molécules d'ADN recombinant de la revendication 20, pour l'expression et la formation d'une particule constituée de manière prépondérante de protéines préourseur geg de HIV, lequelle protéine
- code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV et dépourvue d'autres fonctions de HIV. 22. Molécule d'ADN recombinant comprenent une séquence codant pour une protéine préourseur par du virus de l'immunité déficitaire liée de manière opératoire à une région de régulation qui fonctionne
- dans les cellules de Lépidoptères. 23. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 22 dans laquelle le séquence qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV est dépouvue d'autres fonctions de HIV.
- 24. Molécules d'ADN recombinant de le revendication 20, 21, 22 ou 23 dans laquelle l'élément de réquietion comprend le promoteur du gêne de la polyhécitine.
- 25. Baculovirus recombinant comprenent la molécule d'ADN recombinant de le revendicetion 20 ou 22.
- 26. Bacufovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendicaiton 24. 27. Cellule de Lépidoctère infectée avec le Baculovirus recombinant de la revendication 25.
 - 28. Cellule de Spodoptera frugiporda infectée par le Baculovirus recombinent de le revendication 26.
 - 29. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication 6.
- 30. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de le revendication 13 ou 18. Protéine précureeur gag produite par la culture de cellules de le revendication 27.
- 32. Particule formée de protéines précurseur gag isolées d'un milieu conditionné au départ d'une culture de cellules de le revendication 6.
 - 33. Particule formée de protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de le revendication 34. Particule immunogêne formée de protéines précurseur des produits par des cellules d'eucervotes

- recombinantes, laquelle particule est immunologiquement similaire aux particules geg du virus de l'immunité déficitaire euthenisque. 35. Particule immunouère de la revendication 34 out comprend de manière prédominente lee protéines
- précurseur gag de HIV qui sont reconnuee par des anticorps anti-p16, anti-p24 et anti-p17 et qui est dépourvue des fonctions viries requises pour la maturation et la réplication du virus. 35. Veccin comprenant la protéties précurseur gag produite par des celules d'encaryote recombinantes.
 - vecein comprenant la proteine precursaur gag produite par des oeuvies d'encaryote recombinantes.
 Vecein comprenant des particules formées de protéines précurseur gag produites par des cellules d'eucaryote recombinantes.
- 38. Méthode pour recueilir des données utiles dans le dispositic de l'expection d'un animal à un vivus de l'immanité difficitate expetie qui comprered la mise en contect d'un échamition de sirraun out d'un autre fuilde corporei de l'animal evec une protéties précurseur aga de la revendication 29, 30, 31 où 32.
 38. Méthode pour recueilir des données utiles dans le diagnostic de l'expectition d'un animal à un vivus
 - de l'immunité déficitaire acquise qui comprend is mise en contact d'un échientifion de sérum ou d'eutre fluide corporei de l'animai evec la particule immunogéne de la revendication 34 ou 35.
- 40. Protéline précurseur gag suivant l'une quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une utilisation comme agent veccinel.
 41. protéline précurseur geg suivent l'une quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une
- utilisation comme agent vaccinal pour conférer à des humaine une protection contre une infection par HIV. 20 42. Protéine précurseur gag autent l'une quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une
- 42. Probline précurseur gag suivant fune quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une utilisation dans la tabrication d'un vacción pour confiérer de des humains une protection contre une lifection per HIV.
 43. Particule immunogène de la revendication 34 ou 35 pour une utilisation comme agent vaccinal.
 - Particule immunogène de la revendication 34 ou 35 pour une utiliserion comme agent veccinal pour confèrer à des humains une protection contre une infection par HIV.
- 45. Particule Immunogène de la revendication 34 ou 35 pour une utilisation dans la fabrication d'un vaccin pour confirer à des humains une protection contre une infection par HIV.

Revendications pour les Etets contractants suivants: ES. GR

- Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence d'ADN qui code pour l'entiéreté de la protèine précurseur gag du vince de l'immunité déficitaire et qui est dépourue des séquences fianquantes es présentant naturellement en 6" et en 3", liés de manière opératoir à un élément en
- régulation qui fonctionne dans des cellules eucaryotes.

 2. Molécules d'ADN recombinant de le revendication 1 dans laquelle l'élément de réguletion est un élément qui fonctionne dans les ceuties de lever, d'insecte ou de mammifére et la protétine précurseur
 - gag est la protéine précurseur gag de HfV.
 3. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle l'élément de régulation est un
 - élément qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères.

 4. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 3 dans laquelle l'élément de régulation comprend la promoteur du cène de pohifiédine.
 - Baculovirue recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 2,3 ou 4.
 - Celtule d'insecte infectée par le Baculovirus recombinant de la revendication 5.
 Celtule d'insecte de la revendication 6 qui est une cellule de Lépidoptère.
- S. Cellule d'insecte de la revendication è qui est une cellule de Spodopters trupiperds.
 S. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans lequelle l'élément de régulation est un
- Molecule d'AUN recombinant de la revendicasion 2 dans requese l'element de reguleuri est élément qui fonctionne dans des celtules de Drosophile.
 Celtule de Drosophile transformée avec la métécule d'ADN recombinant de la revendication 9.
- Cellule de Drosophile transformes avec la motecuse d'AUN recombinant de la revendication y.
 Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle la région de régulation est une région auf fonctionne dans des cellules de mammifère.
 - règion qui fonctionne dens des collules de mannellère.

 12. Virus de le vaccine recombinant comprenant le molécule d'ADN recombinant de le revendication 11.
 - Celtule de memmifère comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 11.
 Celtule de mammifère infectée evec le virus recombinant de la veccine de la revendication 12.
 - 15. Cellule de memetière de la revendantion 15 qui est choise dans le groupe compresant les cellules CHO, les coultes COS-7, les cellules CHO-15, les cellules CHO-15, les cellules CHO-16, les cel
 - Molécule d'ADN recombinent de la revendication 2 dans laquelle le région de régulation est une réglon qui fonctionne dans une levure.
 - 17. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 16 dans lequelle l'élément de régulation comprend le promoteur CUPI, TDH3, PGK, ADH, PHGS ou ANGS. 18. Cultir de les une nocembinant component de la molécule d'ADN recombinant de la mondication 16.
 - 18. Cellule de levure recombinante comprenent le molécule d'ADN recombinant de la revendication 16.
 - 19. Cellule de S. cerevisies comprenent la molécule d'ADN recombinant de la revendication 17. 20. Molécule d'ADN recombinant pour l'appression dans des cellules de Lépidoptères et le formation d'une perfude qui est immunologiquement similière aux perficules que authentiques immatures du virus.

- de l'immunité difficilière, lequelle molécule comprend une ésquence d'ADN qui code pour l'entitireté ou une portion de la protéte précureur gag du vivue de l'immunité déficilière ou pour une protétie, précureur gag de l'immunité déficilière ou pour une protétie, précureur gag de l'immunité déficiliaire, liée de manière opératoire à un déferent de réqualation qui fonctionne dans des célules de l'échécolistiq. Liée
- 21. Molécute d'ADN recombinant de la revendication 20, pour l'expression et le formetion d'une particule constitué de mentière prépondiernte de protétines précurseur gag de HM, laquelle protétine code pour l'entitératé de la protétine précurseur gag de HM et dépouvreur d'autres fonctions de HM.
- 22. Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence codant pour une protéine précurseur geg du virus de l'immunité déficitaire liée de manière opératoire à une région de régulation qui fonctionne dans les cellules de Légiolophres.
- Molécule d'ADN recombinant de la revendication 22 dans lequelle le séquence qui code pour l'entièreté de le protéine précurseur gag de HM est dépouvac d'autree fonctions de HM.
 Molécule d'ADN recombinant de la revendication 20. 21. 22 ou 23 dans lequelle l'élément de
- régulation comprend le promoteur du gêne de la polyhédrine.

 25. Bécul ovirue recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 20 ou 22.
- 25. Becul ovirue recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 20 ou 22.
 26. Bactulovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinent de le revendication 24.
 - Callule de L\u00e1pidopt\u00e0re infect\u00e9e avec le Bacutovirus recombinant de la revendication 25.
 - 28. Cellule de Spodopters frugiperds infectée par le Baculovirus recombinant de la ravendication 28.

 29. Méthode nour préparer un vacch pour protèger un humain contre une maledie ceusée per une
- infection par HV qui comprand in culture de cellutes eucaryotes recombinantes qui ont été transformées aux molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence d'ADN qui code pour frestières de protéine précurseur ga de HV et qui set dépourves des adquences finequentes 5° et 3° qui as présentent naturalement, lièxe de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans les cellutes eucaryotes; filodement des particules de proféries précurseur gra pain produites et l'association
- des particules de protéine précurseur gag lociées à un support pharmaceutiquement acceptable.

 30. Protéine précurseur gag produite par le culture de cellules de l'une quelconque des revendications 6, 13 ou 18 pour une utiliseiton comme acent vacchas.
- 31. Protéine précureeur gag produité par la culture de cellules de la revendication 6, 13 ou 18 pour une utilisation comme agent vaccinal pour conférer à des humains une protection contre une infection par Hn/
- HIV, 32. Protéine précurseur geg produite par le culture de cellules de la revendication 6, 13 qu 18, pour une utilisation dans la febrication d'un vaccin pour conférer à des humains une protection contre une infection
- ususation cente in reductation of an execution pool occinered a destinantial unit protection contra une interiorion.

 33. Particules gag limmunogène comprenant une protéine précurseur gag produits par des cellules encervotes recombinantes, laquelle particules est limmunologiquement entitales eux particules geg du :
- virus de l'Immanité déficialre acquée suthientiques pour une utilisation comme agent récole.

 34. Particule geg immanogées compressat une protrète précureur que produce précureur que produce précureur que produce précureur que produce par des celules par des celules encaryotes recombinaries, laquelle particule set immanologiquement étraitère aux particules que du virux de l'Immanité déficialre course auxilientiques pour que dissistant comme secent vecdes la dissistant comme des l'acquires de l'acquire de l'acquire
- confiere à des humatins une protection contre une infection par HIV.

 35. Particule agai Immunoglam comprenent une protéles précureur gas produite par des cellules euce nyotes recombinantes, liequelle particules est immunologiquement similaire aux particules gas du virux de l'immunités déficitaire sequies aux estaténtiques pour une utilisation dans la tablication d'un vaocin pour
- confierr à des humaine une protection contre une infection par HIV.

 36. Procédé pour préparer une molécule d'ADN recombinant pour exprimer une protéine geg du virus de l'immunité déficitaire acquise qui comprend la ligation d'une édiquence d'ADN qui code pour l'ensièraté de la protiène précurseur geg du virus de l'immunité déficitaire acquise et qui ent dépouvre des séquences fanquantes en l'ét en 3° qui se précentant naturalisement, à un hillement ne frauderien qui fonctionne deurs
- des cellules sucaryotes.

 37. Procédé de la revendication 36 dans lequel l'élément de régulation est un élément de régulation qui fonctionne dans une levure, des cellules d'insects ou de mammillère et la protèine précurseur gag est la
- protéine précurseur de HIV. 38. Procédé de la revendication 37 dans lequel l'élément de régulation est un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules de Lépidophères.
- Procédé de la revendication 36 dans lequel l'élément de régulation comprend le promoteur du gêne de polyhédrine.



European Patent Office Office européen des brovet Numéro de publication:

0 345 242

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

Numéro de dépôt: 89870082.8

② Date de dépôt: 02.06.89

 Int. CI.F. C12N 15/00, C12N 7/00, C12N 5/00, C12N 1/18, A61K 39/21, G01N 33/569

- Priorité: 03.06.88 US 202271
- O Date de publication de la demande: 06.12.89 Builetin 89/49
- Etats contractants désignés:
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Date de publication différée du rapport de recherche: 30.05.90 Bulletin 90/22
- Demandeur: SMITHKLINE BIOLOGICALS S.A.
 Rue du Tilieul, 13
 B-1320 Genval Rixensart(BE)
- inventiour: Gheysen, Dirk Daloensdelle, 48 B-1900 Overljae(BE) Inventeur: Jacoba, Eric Avenue des Erables, 3 B-1320 Genval (Rixensent)(BE)
 - Mandataire: Tasset, Gérard Smithkline Biologicais s.a. Rue de l'institut 89
 8-1330 Rivensart/RE)
- Expression de protéinas gag de rétrovirus dans les cellules eucaryotes.
- ② La protéine précurseur gag de nétrovinus est exprimée dans des cellules eucaryobes per techniques d'ADN recombinant et employée pour induire une immunoprotection chez les humains présentant un risque d'exposition à HIV et pour diagnostiquer une exposition.

EP 0 345 242 A3



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

EP 89 87 0082

Catégorie	Citation du document avec des parties per	indication, en ens de bessie, Gazates	Revendication	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.4)
X		HOFFMANN-LA ROCHE &	1,2,16- 19,23, 35-39, 43-45	C 12 N 15/00 C 12 N 7/00 C 12 N 5/00 C 12 N 1/18
X	GB-A-2 181 435 (OM * Exemples 7,8 *	COGEN)(23-04-1987)	1,3-8, 10-15, 20-45	A 61 K 39/21 G 01 N 33/569
				DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Im. CL4)
				C 12 N A 61 K G 01 N
			_	
	résent rapport a été établi pour to			Parallel P
	Lieu de la rechercie A. HAYE	07-02-1990	CUP	IDO M.
	CATEGORIE DES DOCUMENTS riculférences perinent à lui seul	CITES I : théode ou p	focipe à la base de l	Tinvention .
Y: pa	riculièrement pertineut en combinais tre document de la même catégorie	n avec m D : dit étan la L : cité seur é'a	t on après cerse date écrande other raistes	